(TRANSLATION)

Japanese Patent Office

Japanese Phase International PCT Publication (kohyo) No. Hei. 6 - 507617

Publication Date: September 1, 1994 Application No. Hei. 4 - 509777

Application Date: May 14, 1992

Date of Submitting the Translation: November 10, 1993

International Application No. PCT / DK92 / 00160

International Laid - Open No. W O 92 / 20327

International Laid - Open Date: November 26, 1992

Priority Claim Number: 3706 Priority Date: July 31, 1991

County of Priority Claim: Iceland (IS)

Priority Claim Number: 181/92 Priority Date: February 13, 1992

County of Priority Claim: Denmark (DK)

Applicant: Burgmann Ole (phonetic) Applicant: Snulason Ernia (phonetic) Inventor: Snulason Ernia (phonetic)

Title of Invention: Treatment of fatigue syndromes

[Abstract]

The use of a medically acceptable cholin esterase repressor or the prodrug thereof for the treatment of fatigue syndromes including chronic fatigue syndromes, after - infection fatigue syndromes, such a type of fatigue syndromes having the relation with the infection of human immune deficiency syndrome virus (HIV) or preeclampsia. Preferably the present acetyl cholinesterase repressor selectively is such a type that may act substantially to the position of the nicotinic receptor and has selectivity to acetyl cholinesterase rather than to butyl cholinesterase and, for example, is galantamine or the derivative of galantamine.

(19)日本国特許庁 (JP), (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表平6-507617

第3部門第2区分

(43)公長日 平成6年(1994)9月1日

(51) Int.Cl. A 6 1 K 45/00 31/40 31/435 31/55 31/645	AED 7431-4C	
(21)出願番号 (86) (22)出願日 (85)翻訳文提出日 (85)翻訳文提出日 (86)国際出願番号 (87)国際公開番号 (87)国際公開日 (31)優先權主張番号 (32)優先相主張国 (31)優先権主張国 (31)優先権主張番号 (32)優先相主張番号 (32)優先相主張国 (33)優先権主張国	特願平4-509777 平成4年(1992)5月14日 平成5年(1993)11月10日 PCT/DK92/00160 WO92/20327 平成4年(1992)11月26日 3·706 1991年7月31日 アイスランド(IS) 181/92 1992年2月13日 デンマーク(DK)	(71)出願人 プルグマン オレ デンマーク国 シャルロテンランド ディ ーケイー2920 ピンデスボルスペジ 18 (71)出願人 スノラソン エルニア アイスランド国 レイキャピク アイエス ー105 スチガリド 80 (72)発明者 スノラソン エルニア アイスランド国 レイキャピク アイエス ー105 スチガリド 80 (74)代理人 弁理士 重野 剛
		最終頁に続く

(54)【発明の名称】 疲労症候群の治療

(57)【要約】

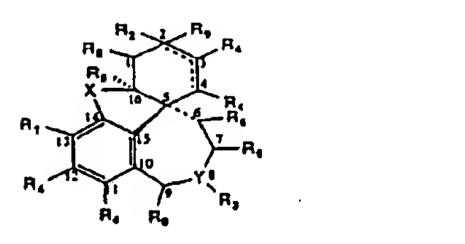
慢性疲労症候群, 感染後疲労症候群, ヒト免疫不全症 ウイルス(HIV)への感染あるいは子癇前症と関連を 有する疲労症候群を含む疲労症候群を治療するために、 薬物として許容されるコリンエステラーゼ阻害剤あるい はそのプロドラッグを使用すること。当のアセチルコリ ンエステラーゼ阻害剤は好ましくは実質的にニコチン性 受容器の部位に選択的に作用し、ブチリルコリンエステ ラーゼに対してよりもアセチルコリンエステラーゼに対 して選択性を有しているものであり、たとえばガランタ ミンあるいはガランタミンの誘導体である。

請求の範囲

- 1. 疲労症候群を治療するための薬物として許容される組成物を抑製するために、薬物として許容されるコリンエステラーゼ阻害剤あるいはそのプロドラッグを用いること。
- 2. 当の疲労症候群が重篤の疲労症候群であるところの、錦水範囲1に基づく使用法。
- 3. 当の疲労症候群が慢性疲労症候群であるところの、請求範囲1に基づく使用法。
- 4. 疲労症候群に加えて、慢性疲労症候群が睡眠障害、筋痛、気分に関する障害、集中力の欠如ならびに眩暈感の中から選ばれた一つ若しくは複数の症状を含むところの、額求範囲3に基づく使用法。
- 5. 当の疲労症候群が感染後疲労症候群であるところの、精水範囲1に基づく使用法。
- 6. 当の疲労症険群がヒト免疫不全症ウイルス(HIV)への感染に関連を有する疲労症候群であるところの、請求範囲1に基づく使用法。
- 7. 当の疲労症候群が子胸前症に関連を有する疲労症候群であるところの、請求範囲」に基づく使用法。
- 7. 当のコリンエステラーゼ阻害剤がガランタミンおよびガランタミンの誘導体類。ノルガランタミン類およびノルガランタミンの誘導体類。エピガランタミンおよびエピガランタミンの誘導体類。フィゾスチグミン。タクリンおよびタクリン系化合物。ファスシキュリン(fasciculin)。メトリィフォネート(metrifonate)。ヘプチルーフィゾスチグミン。ノ
- 13、成人に対して10mgの量で投与した場合に当のアセチルコリンエステラーゼがその 成人からの赤血球におけるアセチルコリンエステラーゼ活性を少なくとも50%阻害する 阻害剤であるところの、請求範囲12に基づく使用法。
- 14. 当のコリンエステラーゼ阻害剤がヒトの血液脳関門を通過する能力を有している阻害剤であるところの、上記の各請求範囲のいずれかに基づく使用法。
- 15. 人間に対して投与した場合に当のコリンエステラーセ阻害利が人間におけるコルチ ゾールのレベルを上昇させる阻害利であるところの。上記の請求範囲のいずれかに基づく 使用法。
- 17. 機能的に等価の化合物が、血液脳関門を通過する能力を有しており、プチリルコリンエステラーゼと比較してアセチルコリンエステラーゼに対して少なくとも10倍の選択性を有しているアセチルコリンエステラーゼ阻害剤である化合物であるところの、請求範囲18に基づく使用法。
- 18. 接労症候群を治療するための薬物として許容される組成物を関製するためにガランクミンあるいはガランタミンの塩あるいはガランタミンの誘導体を使用すること。
- 19. 当の化合物が一般式Iで示されるガランタミンの誘導体であるところの、請求範囲 18に基づく使用法。

ルビリドスチグミン、ノルネオスチグミンならびにフバジン (huperzine) あるいはこれらのプロドラッグの中から選び出されたものであるところの、請求範囲 1 ~6 のいずれかに基づく使用法。

- 8. 当のコリンエステラーゼ阻害剤が突質的にニコチン性受容体の活性部位において選択的に作用を及ぼすアセチルコリンエステラーゼ阻害剤であるところの。請求範囲1に基づく使用法。
- 9. 当のアセチルコリンエステラーゼ阻害剤がブチリルコリンエステラーゼと比較してアセチルコリンエステラーゼに対して少なくとも10倍の選択性を有している阻害剤であるところの、請求範囲1に基づく使用法。
- 10. 当のアセチルコリンエスチラーゼ阻害剤がブチリルコリンエスチラーゼと比較して アセチルコリンエステラーゼに対して少なくとも20倍の選択性を有している阻害剤であ るところの、請求範囲9に基づく使用法。
- 11. 当のアセチルコリンエステラーゼ阻害剤がブチリルコリンエステラーゼと比較して アセチルコリンエステラーゼに対して少なくとも40倍の選択性を有している阻害剤であ るところの、請求範囲9に基づく使用法。
- 12. 健常な成人に対して10mの量を投与した場合に当のアセチルコリンエステラーゼ 阻害剤がその成人からの赤血球におけるアセチルコリンエステラーゼ活性を少なくとも 40%阻害し、且つその成人からの赤血球におけるブチリルコリンエステラーゼを実質的 に阻害することのない阻害剤であるところの、競求範囲8に基づく使用法。



上式において点様は示されている一つ若しくは二つの位置において場合によっては二重結 合が存在していることを意味しており、R」およびR』はそれぞれ別個に水素、水酸基。 アミノ基ないしはアルキルアミノ基、シアノ基、スルフビドリル基、炭素原子が1~6個 のアルコキン基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、Reが置換され ているアリールオキシ基、R。が置換されているアリールチオ基、アルアルコキシ基、脂 助族部分またはアリール部分がR。が置換されているか若しくは置換されていないところ の脂肪族の基あるいはアリール・カルバミル基、アルアルキルチオ基、Raが置換されて いるアルアルコキシ基、R。が環境されているアルアルキルチオ基、アリールオキシメチ ル基、R。が置換されているアリールオキシメチル基、アルカノイルオキシ基。水酸基が 復換がされたアルカノイルオキシ基、ペンゾイルオキシ基、R。が置換されているペンゾ イルオキシ基、アリールオキシカルボニル基、ならびにR。が置換されているアリールオ キシカルボニル基を内容とするグループの中から選ばれるものであり、Riはまた最高で 炭素数が14のアルキル番。あるいはヒドロキシメチル基であってもよく。 Rz はまたカ ルポキシメチル基であってもよい。ただし、R+あるいはRaがヒドロキシメチル盃でな い場合には少なくともR。またはR。のいずれか一方が水酸器、アミノ器、またはアルギ ルアミノ基であることを条件とする。

R。は水素、炭素数が1~6の直鎖または枝分かれしたアルキル基、シクロアルキルメチル基、フェニル基、R。が置換されているフェニル基、アルキルフェニル基、R。が置換されているアルキルフェニル基、αーないしはβーフリル基、αーないしはβーチェニル器、テニル基、ピリジル部、ピラジニル基ならびにピリミジル基の中から選択されるヘテロ環基、アルキルーヘテロ環基、あるいはR'がアルキル基またはアルコキシ基であることを条件とするR'が環境されているヘチロ理主。

各R。は個別に水素、水酸薬、スルフヒドリル薬、アルキル薬、アリール薬、アルアルキル薬、アルコキシ薬、メルカプトアルキル薬、アリールオキシ薬、チオアリールオキシ薬、アルカリルオキシ(alkaryloxy)薬、メルカプトアルカリルオキシ(percytosikaryloxy)薬、ニトロ薬、アミノ薬、N-アルキルアミノ薬、N-アリールアミノ薬、N-アルカリルアミノ、N-alkarylanino)薬、フルオロ薬、クロロ薬、プロモ薬、ヨード薬、トリメチルフルオロメチルの中から選択されるものである。

R。はR。と同じグループの中から選択される。

R。 は水素、ハロゲン、トリフルオロメチル基、あるいは炭素数が1~4のアルキル基である。 ただし、R。 は7または9に位置しており、好ましくはハロゲンでないことを条件とする。

R, はR, と同じグループの中から選択されるか、あるいは炭素数が1~2のヒドロキシアルキル基であってもよい。

R。は水素あるいはヒドロキシメチル基である。

上式においてR¹ およびR⁸ は同一のもの若しくは異なるものであり、それぞれ水素原子あるいは低級アルカノイル基のようなアシル基を意味しており、たとえばアセチル基であり、あるいはたとえばメチル、エチル、プロビルまたはイソプロビルなどの直鎖あるいは 徒分かれしたアルキル基である。

R。は直鎖または枝別れしたアルギル基、アルケニル番あるいはアルカリル(alkaryl) 基であり、これらの基は任意にハロゲン原子、あるいはシクロアルキル基、水酸基、アルコキン基、ニトロ基、アミノ基、アミノアルキル基、アシルアミノ基、ヘテロアリール基、ヘテロアリールースルキル基、プロイルを、アロイルアルキル基、あるいはシアノ基により置き換えられる。

R。は四つの環状骨格を形成している炭素の少なくとも一つに結合している水素原子あるいはハロゲン原子を意味している。ただしR。が窒素原子に隣接した位置に存在している場合は、R。は好ましくはハロゲン原子、ならびにたとえば真化水素酸塩、塩酸塩などのハロゲンの塩、硫酸メチルあるいはメチオダイドとは異なるものであることを条件とする

- 21. ガランタミンの塩が臭化水素酸ガランタミンであるところの、頭水範囲18~20 のいづれかに基づく使用法。
- 22. 当の疲労症候群が重篤の疲労症候群であるところの、請求範囲18~21のいずれかに基づく使用法。
- 23. 当の疲労症候群が慢性疲労症候群であるところの、精水範囲22に基づく使用法。
- 24. 当の設労症候群に加えて、慢性疲労症候群が睡眠障害、筋痛、気分に関する障害。

R。は水紫あるいは炭素数が $1 \sim 6$ のアルキル基であり、またはR。が水酸基の場合にはR。は式1の一部であってもよく、その場合にはR。は水素でありR。は結合部 (Linking bond) である。あるいは

R。およびR。は合わさってセミカルパゾンを形成していてもよい。

Xは酸素あるいはNR。である。

Yは窒素あるいはリンであり、

ならびにそのメチレンジオキシ誘導体である。ただしこれはXが健素である場合は、R。 はR。がメトキシ基であればメチル基ではなく、R。は水散基であり、そしてR。はすべ て水素であることを条件とする。

あるいは、薬物として許容される酸が加えられた、これらの化合物の塩類。

20. 当の化合物が式車の構造を有しているガランタミンあるいはガランタミンの誘導体であるところの、精水範囲18に基づく使用法。

集中力の欠如、駐量感の中から選ばれた一つまたは複数の症状を含むところの。請求範囲 23に基づく使用法。

- 25. 当の疫労症候群が感染後疫労症候群であるところの、請求範囲22に基づく使用 法。
- 26. 当の疲労症候群がヒト免疫不全症ウイルス (HIV) への感染に促進を有している 疲労症候群であるところの、鏡状筋囲22に基づく使用法。
- 27. 当の疲労症候群が子療前症に間違を有している疲労症候群であるところの、請求範囲22に基づく使用法。
- 28. ガランタミンの誘導体が人間の血液指向門を通過することのできる誘導体であると ころの、請求範囲18~27のいずれかに基づく使用法。
- 29. コリンエステラーゼ収害剤あるいはガランタミンあるいはガランタミンの塩あるいはガランタミンの誘導体が控剤。カブセル、有効成分を有しているマイクロカブセルも内包している体放性カブセル、治液または懸濁液、経皮的に処理するための硬膏、あるいは坐剤である薬物組成物の形態において投与されるところの、請求範囲 1 ~ 28 のいずれかに基づく使用法。
- 30. コリンエステラーゼ阻害剤あるいはガランタミンあるいはガランタミンの塩あるいはガランタミンの誘導体が、たとえば5~1000mの臭化水素酸ガランタミンと動力の等しい用量において非経口投与されるところの、輸水範囲1~28のいずれかに基づく使用法。

31. コリンエステラーゼ阻害剤が、たとえば1日あたり50~300mと言った。1日 あたり10~500mの範囲の臭化水素酸ガランタミンと効力の等しい用量において投与 されるところの、請求範囲30に基づく使用法。

32. コリンエステラーゼ阻害剤が1日あたり10~60歳の美化水素酸ガランタミンと 効力の等しい用量において、特に10~30歳の美化水素酸ガランタミンと効力の等しい 用量において投与されるところの、領水範囲31に基づく使用法。

32. コリンエステラーゼ阻害剤が1日あたり5~2000mcの臭化水素酸ガランタミンと効力の等しい用量において経口投与されるところの。請求範囲1~28のいずれかに基づく使用法。

33. コリンエステラーゼ阻害剤が1日あたり10~500mの具化水素酸ガランタミンと効力の等しい用量において投与されるところの、請求範囲32に基づく使用法。

34. コリンエステラーゼ阻害剤が、たとえば1日あたり10~30mgの臭化水素酸ガランタミンと言った、1日あたり10~50mgの臭化水素酸ガランタミンと効力の等しい用量において投与されるところの、請求範囲33に基づく使用。

す。また人間が機能を含むことに影響を及ぼすものでなければならず。また労作とのパランスを欠いたものでなければならない。そのうえ、疲労は以前の状態からの明確な変化を呈するものであり持続性のものでなければならず、あるいは間欠性のものである場合は、 半分以上の時間において存在しているものでなければならない。

疲労は沈んだ気分および関心の欠如と区別されなければならない。疲労の症状は生理学的あるいは心理学的テストで測定されるような行動(performance) における障害と混同されてはならない。疲労の生理学的定義は筋力が低下すること。あるいは力を生み出すことができない状態である。

被労症候群が「真に」独立した一つの疾患であるものと考えられるようになり、或る潜在 的な疾患が原因となっているものではないばかりか、神経症患者または心気症患者からの 芝訴でもないものとして考えられるようになったのはごく最近のことである。酸法を見い だすためにこの被労の原因を見つけ出そうという関心は増大しつつある。しかしながら、 被労症候群に効果的な療法は現在までのところ見い出されていない。

本発明の発明者により行われた疲労に関する研究において、疲労のメカニズムは末梢節および中枢部の双方におけるコリン作動性ニコチン様伝達物質系における平衡具常である可能性が、つまり実際には中枢節および末梢部のシナブスにおいてアセチルコリンが減少することである可能性が存在することが認められている。このことは疲労症候群にしばしば関連を有しているいくかの症状もまたアセチルコリンの減少が原因となったものであるものと考えられること、たと人は睡眠障害などの他の症状が存在しているという事実によって根拠を与えられるものである。

我労ならびに裁労症候群における他の症状はシナブスのアセチルコリンの量を減少させる

明経書

種労症候群の治療

発明の要約

本発明は疲労症候群、特に慢性疲労症候群(CFS)、感染後疲労症候群、ヒト免疫不全 症ウイルスへの感染に関連を有する疲労などの慢性疲労症候群、ならびに子飼前症に関連 を有する疲労などに関連した症候群の治療に適した薬物組成を開製するために、薬物とし て許容されるアセチルコリンエステラーゼ阻害剤(抑制剤)類を使用することに関するも のである。質ましくは、このコリンエステラーゼ阻害剤類は臭化水素酸ガランタミンなど の人間の血液脳関門を通過する能力を有している一連のニコチン性アセチルコリンエステ ラーゼ阻害剤類の中から退びだきれるものとする。

発明の詳細な説明

彼労症娛楚

度労症候群とは疲労(あるいは陋怠(tiredness)および消耗(weariness)を含む疲労の問 競器)が原因不明の主要な症状であるものとされる状態を意味している。すなわち、疲労 の原因であるものと認知される潜在的な疾患がまったく存在していない状態を意味してい る。疲労には二つの形態があることが、すなわち精神的疲労と肉体的疲労があることが広 く軽告されている。この場合、精神的疲労は動援付けおよび審戒心の欠如を特徴とする主 観的感覚であり、肉体的疲労は体力が欠如しているものとして感じられるものであり、し ばしば筋肉において感じられる。

ある一つの症状として見なされるためには、疲労とは人が自ら折えるものでなければなら

アセリルコリンエスチラーゼがシナプスにおいて増加することによる結果であるものと考えられが、このアセチルコリンの減少は形染ならびに炎症 (無態原染) に対する生理的な反応である。というのは、炎症ならびに感染はCa**減度が減少することの原因となり、以下に説明されているように、その結果シナプス前項からのアセチルコリン放出量が減少するからである。

EP 098 975には活性を有する生体和激物質(biostinulant)としてクレアチンならびにタンパク質の加水分解物を含有している生体和激物質の強壮剤が公表されている。この生体和激物質にはクレアチンが重量%で40~46%、イノシトールリン酸のカルシウム塩およびマグネシウム塩が重量%で42~46%、液結乾燥が確されたローヤルゼリーの加水分解物が重量%で10~12%、ならびに1~3%のガランタミンが含有されている。本発明はこのような強壮剤を包含するものではない。EP 098 975は疲労症候群に絞当する何らかの現象を説明するものではない。

コリン作動性の系

多くの細胞膜は特定の化学的あるいは生理的刺激により興奮させられる。興奮性の集合 (excitable esseblies)によりもたらせられるこれらの過程ならびにその他の過程の一般的な特徴は以下の通りである。

1) この刺激は非常に特異的なタンパク受容体により感知されるが、このタンパク受容体は 興富性膜の膜内成分(integral component)である。

2) 特定の刺激によりこの受容体における構造変化が導き出される。その結果、膜の透過性 あるいは膜と結合している酵素の活性が変化する。反応の多くは著しく増幅される。

特表平6-507617 (5)

3) 受容体における構造変化ならびにその結果生じる機能における変化は可逆的なものである。受容体を静止状態へと戻し、興奮性を元の状態に戻す複数のメカニズムが存在している。

いずれの細胞もシナプスと称される接合部位において他の神経細胞と相互に作用しあうことはない。神経インバルスは化学伝達物質により大半のシナプスを横切って伝達される。この化学伝達物質はアセチルコリンおよびノルエピネフリンのような分子量の小さい拡散性の物質である。アセチルコリンはまた神経と横紋筋との間の接合部である運動終版(神経筋接合部)における伝達物質でもある。

コリン作動性シナブスのシナブス和頂は神経伝達物質としてアセチルコリンを利用しているシナブス前膜の一つであり、シナブス間隙と称される約500人の空隙によりシナブス 後膜から隔てられている。シナブス前の動家終末はアセチルコリンを含有しているシナブス小胞で満たされている。神経インパルスが割達するとアセチルコリンがシナブス間原に放出される。次いで、アセチルコリンの分子はシナブス後膜へと拡散し、シナブス後膜においてアセチルコリン分子は特異的な受容体の分子と結合する。この現象によりシナブス 後頭の脱分極が生じ、これは次の神経細胞の電気的な興奮性膜に沿って伝播される。アセチルコリンはアセチルコリンエスチラーゼにより加水分解され、このシナブス後度の脱分極は元の状態に戻る。

アセチルコリンはシナブス前の結本終来の近くにおいてアセチル CoA (補酵素A) からのアセチル基がコリンへ転移することにより合成される。アセチルコリンのあるものはシナブス小腔に取り込まれる。一個のコリン作動性のシナブス小腔は一般的には庫径が400 Aであり、およそ104個のアセチルコリン分子を含有している。

ドの単位内でその分極状態を回復させることにより初めてシナプスは1秒あたり1000 個のインパルスを伝達することができる。

アセチルコリンはアセチルコリンエステラーセの活性部位において特異的なセリン残差と 反応し、共有結合の形のアセチルー酵素の中間体を形成し、その結果コリンが放出され る。次いでこのアセチルー酵素の中間体は水と反応し、酢酸塩を形成し、遊離した酵素を 再び生じさせる。

シナブス後頭のアセチルコリン受容体は二つの種類に分けることができ、これらは薬理的に明確に区別し得るものである。ニコチンにより刺激される受容体はニコチン性受容体でありクラーレにより遮断することが可能であり、またムスカリンにより刺激され得る受容体はムスカリン性受容体であり、これはクラーレに対して感受性を有していない。自律神経系においては、ニコチン性受容体は神経節に見いだされるが、ムスカリン性受容体は効果器官に見いだされる。

アセチルコリンエステラーゼはシナブス後頭において見いだされるが、また赤血球ならび に血漿においても見いだされる (いわゆる、非特異的アセチルコリンエステラーゼあるい は挺コリンエステラーゼ、あるいはブチリルコリンエステラーゼ)。

アセチルコリンエステラーゼ阻害剤類はアセチルコリンの加水分解を阻害することにより、あるいは少なくとも各アセチルコリン分子がシナブスに存在している時間を長引かせることにより、アセチルコリンの作用を増大させる。もちろんコリンエステラーゼ阻害剤類は抗コリンエステラーゼと同じことを意味しているものとして、またコリンエステラーゼの拮抗物質として理解することのできるものである。

コリン作動性シナプスは運動終板(神経筋接合部)、あらゆる神経節シナプスにおける交

アセチルコリンは10⁴ 個のオーダーの分子を含有している包みの形でシナブス前肢から 放出される。放出される包みの数はシナブス前肢の電位に左右される。當い換えれば、ア セチルコリンの放出は分泌が電気的に割卸された形態のものである。

アセチルコリンの放出は細胞外液中のCallの存在に左右される。シナプス削膜の脱分征によりCallの流入が生じ、このCallの流入によりシナプス小説の膜とシナプス削膜の一時的な融合が促進される。

Ca**の適度が減少すると、シナプス前の活動電位がより少ない数のアセチルコリンの包みを放出する。すなわち放出される包みの数はCa**の適度に左右される。放出される包みの大きさは同じであり、Ca**の適度に左右されるのは包みの量である。したがって、シナプス後頭の電位の振幅はシナプス前頭の周囲におけるCa**通度に左右される。

脱分価のシグナルは消失させられ、シナブス後度の興奮性は元の状態に戻る。アセチルコリンはアセチルコリンエステラーゼにより計画値とコリンへ加水分解される。アセチルコリンエスチラーゼはシナブス間隙に局在しており、シナブス間隙においてアセチルコリンエスチラーゼはシナブス後細胞に由来するコラーゲンとグリコサミノグリカンの精状組織に結合している。この260キロドルトン(Kdal)の酵素はα。β。の構造を有しており、容易にアセチルコリン受容体から切り離される。

アセチルコリンエステラーゼは25000s "という非常に高い値の代謝回転数を有しており、このことはアセチルコリンエステラーゼがアセチルコリン分子を40 μ秒で分解することを意味している。この酵業の代謝回転数が非常に大きいことはシナブス後膜が分極した状態を速やかに元の状態に戻すために必要不可欠である。シナブス後膜がミリセカン

窓神経において、副腎健黄のシナブスにおいて、また汗腺中のシナブス後シナブス (post syneptic syneps) において見いだされる。副交感神経系においては、アセチルコリンはすべての神経節ならびに神経節後の効果器官のシナブスにおける伝達物質である。さらに、アセチルコリンは中枢神経系に存在しており、中枢神経系において伝達物質としての機能を果たすものと考えられる。

裁判症候群の内容に対する理解が進むに連れて、裁判症候群を治療する能力を有している 化合物に対する治療上の必要性は大きなものとなっている。

現在ではコリンエステラーゼ阻害剤の一種であるガランタミンを投与するとこの数労が消失し、数労が消失するに至る時間は一般的には疲労が特続していた時間に比例することが見いだされるに至っている。

本発明は上記の発見に基づいたものであり、また重篤の疲労症候群、とりわけ慢性疲労症候群、感染侵度労症候群、ヒト免疫不全能ウイルス (HIV) の感染に関連を有する疲労などの、あるいは子療前症に関連を有する疲労などの、疲労症候群の治療に適した薬物組成を調整するためにコリンエステラーゼ阻害剤を使用することに関連したものである。このコリンエステラーゼ阻害剤は望ましくは血液脳関門を透過する物質であり、さらには具化水素酸ガランタミンなどの、ニコチン性コリン受容体の活性部位を考慮に入れて選択された物質である。

コリンエステラーゼ阻害剤とは抗コリンエステラーゼと同じものを意味しているものとして理解されるものであり、さらにはコリン作動薬アゴニストあるいはコリンエジカム (cholinergicum) として理解されるものである。

特表平6-507617 (8)

この文書においては、「症候群」という用語は非常に規則的に一体となって出現するため に同一の疾患の相異なる徴候であると考えられる症状が組み合わさった状態を意味してい る。後に示されているように、これらのすべての症状がこの症候群を呈しているすべての 人間において常に現れていなければならないという訳ではない。

疲労症候群とは疲労が主要な症状として常に存在しているものであり、しばしば後に説明 されているような他の症状を伴っている。

被労症候群の一例は慢性疲労症候群である。「慢性疲労症候群」という用語は独自の意味を有する標準的な用語として最近意見の一致がみられたものであるが(Journal of the Royal Society of Medicine. Vol 84. 1991 年2月)、この疾患は長年にわたり流行性神経筋無力症、特発性慢性疲労および筋痛症候群、慢性伝染性単粒攻症、良性筋痛性脳脊髄炎、ウイルス感染後疲労症候群(post-viral fatigue syndrome)、純粧炎一筋線維筋痛症候群、アイスランド病、アクレーリ病、ロイヤルフリーホスピタル例などの他の名称で知られていたものである。

上述の合意によれば、慢性疲労症候群とは以下の症状により定義されるものである。

・疲労が主要な症状となっているものであり、この疲労は明瞭な発症を示すものであり、 重隔で不能状態(disabling) のものであり、肉体的機能および精神的機能の双方へ影響 を及ぼすものである。さらには、この疲労は少なくとも6ヵ月間認められるものでなけ ればならず、6ヵ月後の時点においてこの期間中の全時間の50%を超えて存在してい たものでなければならない。

ならびに、以下に記されている単数あるいは複数の症状が存在している場合もあり、あるいは存在していない場合もある。

この文書においては、「数労症候群」という用語は、質的には、すなわち症候群の特性に関しては、慢性疲労症候群において特徴とされている条件と実質的に同じものであるが、量的には、すなわち症候群の持続時間に関しては、治療が確される時点においては慢性疲労症候群の定義において欠かすことのできない要因とされている6ヵ月という期間にまでは達していない症候群を意味している。

したがって、患者が設定状を呈しており、それらが少なくとも6ヵ月間にわたり存在している場合には、それらの症状から患者は慢性疲労症候群に病んでいるものと分類されものと考えられるが、当の時点において症状が未だ6ヵ月持続するに至っていない場合は、期間がより短いことからその症候群は確立されている慢性疲労症候群の定義からは外れたものとなるが、その状態はここにおいて使用されている疲労症候群の定義から外れるものではない。

したがって、慢性疲労症候群に関連づけて言うならば、ここで用いられている疲労症候群 の定義は少なくとも不能という疲労の状態を包含するものであるものと考えられ、この不 能という疲労の状態はそれ自体で(少なくとも6ヵ月持続している場合は)慢性疲労症候 群の定義の下における状態をすでに実質的に成立させているものと同じものであると言え よう。

しかしながら、通常は、疲労がすでに一定期間持続しており且つたとえば正常な労作に由 来する彼労などから区別される進行状態を呈していると言った状態が認められない場合 は、あるいはこのいずれかの状態が認められない場合は、そうした疲労状態は症候群であ るものとはされない。したがってこの明細書に記されている意味における疲労症候群は患 者自らが訴える、人間の機能に著しい影響を及ぼし、以前の状態からの明瞭な変化を呈し ・睡眠障害。これは睡眠時間および睡眠の質、あるいはこのいずれかの変化である。この 変化としては睡眠過多あるいは睡眠の増大、不眠あるいは睡眠の減少を考えることが できる(これは更には寒付きが悪いこと、早く目覚めること。あるいは主観的に限りが 妨げられた感じがするか、または情々した気分にならない眠りでなければならない)。 睡眠の質の変化はレム職眠の減少、たとえば良好な情々した気分になる聴眠であったと 感じるのに必要とされる深い眠りの減少に起因したものであるものと考えられるもので ある。

・不能。これは(心理的または生理的機能が失われている結果)正常な方法で、あるいは 人間にとって正常であるものとされる範囲内において、ある行為を逆行するための能力 が前限を受けているか欠如していることを意味している。すなわち、自分の病気のため に戦策的、社会的活動あるいは余額活動の範囲内において人間が延行することのできな い事態を意味している。この不能は機能障害(たとえば脳の衰弱)、ハンディキャップ (たとえば働くことができない)から区別されなければならない。さらに、以前の機能 レベルから明瞭に持続的に変化している状態が存在していなければならない。

・抑うつ的な気分、快感消失、不安な気分、情報不安定ならびに怒りっぱいことなどの気 分に関する障害。この気分に関する障害の重症度は標準的な尺度に基づいて評価されな ければならない。さらにこの障害が重大な抑うつ障害の診断基準を満たすに足るもので あるか否かが決定されなければならない。

・筋痛、これは筋肉における痛みあるいは疼く感じである。筋痛は労作とのバランスを欠いたものでなければならない。筋痛は衰弱した感じならびに関節などの他の部位における痛みの感じから区別されるものでなければならない。

ている症候群である。その特別期間は少なくとも1.4日、通常は少なくとも1ヵ月であるうと考えられる。この明細管ならびに請求範囲においては、重減の疲労症候群とは特税期間が少なくとも2ヵ月、一般的には少なくとも3ヵ月である疲労症候群として定義される。

裁判症検罪の別の例は感染後裁判症検罪であり、これは慢性疲労症候群の一部に属するものとして分類することができよう。感染後疲労症候群は慢性疲労症候群と同じ症状であるものと定義づけられるものであり、さらには発症時に感染したことの明瞭な証拠が示されていなければならず、またこの感染は検査による証拠により確証されていなければならない。

さらに疲労症候群の別の例としてはヒト免疫不全症ウイルス(HIV)への感染(エイズ)に関連を有する設労が挙げられる。

これらの他にさらに疲労症候群として子侑前症に間道を有している症候群がある。

これまでに記されていることから明らかなように、本発明の決定的な特徴はコリンエステラーゼ(阻害剤)を投与することである。コリンエステラーゼ阻害剤類として作用する化合物類はいくつかのグループに分けることができる。すなわち、収争で使用される毒ガス、マラチオンなどの殺虫剤、ならびに医験品である。この文書においては、「薬物として許容される(pharmocautically acceptable)」という用語は当のコリンエステラーゼ阻害剤類が有毒ではないような阻害剤類を意味しており、言い換えれば医薬品のグループに属するものであり毒物のグループに属するものではないことを意味するものである。

棄物として許容されるコリンエステラーゼ阻害刺頭とはたとえばガランタミンならびにガ

ラーゼ作用を有していることが知られている。

ランタミンの誘導体類。ノルガランタミンならびにノルガランタミンの誘導体類。エピガランタミンならびにエピガランタミンの誘導体、フィゾスチグミン。タクリンならびにタクリン系化合物。ファスシキュリン (fascioulin)。メトリフォネート (setrifonate)、ヘブチルーフィゾスチグミン。ノルピリドスチグミン。ノルネオスチグミン。ならびにフバジン (huperzine)。あるいはこれらの薬剤のプロドラッグ (protrug) である。コリンエステラーゼ阻害剤のあるものは半減期が短いなどのある種の鍵ましくない性質を示す。場合によっては、このような欠陥は当の化合物を活性を有する化合物にするためにプロドラッグに変えることにより進め合わせることが可能である。すなわち化合物の水溶性を増大させるために脱水基を導入するといったプロドラッグを作るための周知の原理に従って手を加え、そのことにより当の化合物を注射液に製剤することが可能となる。また化合物が血液範以内の通過する能力を高めるためにエステル基などの概念を導入される。

本発明に従い用いられている。ここで望ましいとされているコリンエステラーゼ阻害剤は ガランタミンである。ガランタミンは実質的にはニコチン性受容体の活性部位においての み作用を及ぼすアセチルコリンエステラーゼ阻害剤として知られているものである。すな わちプチリルコリンエステラーゼに対してよりもアセチルコリンエステラーゼに対して高 い選択性を有している。ガランタミンならびにガランタミンの誘導体類に関するより詳細 な考察は以下に記されている通りである。

ガランタミンはアセチルコリンエステラーゼ阻害剤として周知であり、実質的にはニコチン性受容体の活性部位において選択的に作用を及ぼし、またムスカリン性受容体の活性部位に対しては実質的には何ら作用を及ぼすことはなく、ヒトの血液短距門を通過する能力を有しており、治療に際して必要とされる用量においては重賞の副作用を生じさせることはない。

長年にわたり、ガランタミンならびに酸を添加したガランタミンの進は抗コリンエステ

・・プチリルコリンエステラーゼに対してよりもアセチルコリンエステラーゼに対して高い 選択性を有している (Thomsen らの方法によりピトロにおいて(in vitro)測定した場合。およそ50倍の選択性が認められる。後述の部分を参照)。

・消失に際しての半減期は満足すべきものであり、効果的な濃度を有している期間は少なくとも4時間でり、おそらくは6時間におよぶものと考えられる。

- ・治療に用いられる濃度においては毒性は比較的低いものである。
- ・宋将部における副作用を小さなものに留めておくに足る低い用量において効果を発揮することができる。

ガランタミンは本発明による治療にとって非常に望ましい裏物であるものと考えられるべきである。すなわち、臭化水素酸ガランタミンの消失に際しての半減期は4時間を上回るものである。この薬剤は実際には腎臓を通じて完全に排泄されることが認められる。ガランタミンならびにその代謝物は72時間のうちに完全に排泄される。ガランタミンはこれまで1958年頃から東側軸菌において麻酔を施すに際して抗クラーレ業として使用されており、非常な数の患者がガランタミンの投与を受けているが肝毒性あるいは重大な副作用の事例はまったく報告されていない。臭化水素酸ガランタミンは第三アミンであり脂粕性である。消化管から短時間のうち吸収され、血液原則門を容易に遭遇する。一般的な副作用は、コリン作動性の発作に関連を有する制作用ではなく、吐き気または嘔吐、ならびに健度の頭痛である。しかしながら、これらの副作用は移にしか認められず、特に上述のような低い用量において投策が開始されるように注意が払われた場合には稀にしか生じない。

ガランタミンは第三級アルカロイドであり、コーカサス スノードロップ (マツュキソウ) ガランタナス ウォロノイ (Caucasian anowdropa Galantanus woronowi) の球根から分離されている (Proskurnina, N.F., Yakoleva, A.P. 1952, Galanthus woronowi のアルカロイド類。II. 新しいアルカロイドの分離(ロシア語) Zh. Obschei Rhia, U. Gen. Chem.) 22, 1899-1902. Chem. abs. 47,6959, 1953)。また、一般のスノードロップ ガランタナス ニバリス(Galanthus Nivalia) からも分離されている(Boit, 1954)。

ガランタミンはこれまで東側諸国においては麻酔を施す際にクラーレ拮抗酸 (reversal agent)として広範に使用されており (Paskowによる総説を参照。1986) , また四側階国においても実験的に使用されている (Bretagneと Valetta, 1965: Wialicki, 1967; Conzanitis, 1971を参照)。

最近、Thomson.T と N. Keritz により薬物動態学に関する研究が行われている。 (「ビトロ (in vitro) およびパイポ (in vivo) でのガランタミンによるヒト・アセチルコリンエステラーゼの選択的阻害。」 (Life Sciences, Vol 46, pp. 1553-1658, 1990)。また同じ研究者による「アルツハイマー病の長期治療における具化水素能ガランタミン」 (Dementia 1990, 1:46-51))。

ガランタミンが有している優れた驚くべき作用はその諸特性の特異なプロフィールに起放 したものであるものと考えられ、既知の特性の中で最も重要なものは以下のように要約す ることができる。

・人間の血液症間門を通過することができる

節合の良いことに、ガランタミンは酸が添加された塩の形で、すなわち臭化水素酸塩の形で経口投与することができる。しかし後に説明されているような他の投与形態が可能であり実際的である。

ブチリルコリンエステラーゼに対してよりもアセチルコリンエステラーゼに対して高い退択性を有していることから明らかなように、ガランタミンは実質的にはムスカリン性受容体の活性部位に対する作用は有していないため、ブチリルコリンエステラーゼと比較した場合にアセチルコリンエステラーゼに対して低い退択性しか有していないコリンエステラーゼ阻害利頼に関連を有する心臓に対して時として重大な副作用を生じさせることはないものと考えられる。ガランタミンはビトロにおいて(in vitro)ブチリルコリンエステラーゼよりもコリンエステラーゼに対して選択性を有しており、Thomsen(Life Sciences、Vol 46. pp 1553-1558、1990)により報告されているように、その選択性の比は50:1である。

先に記したように、ガランタミンの量は初期の非常に低い用量での作用に関する散棄結果に基づいて各個人ごとに調節することが好ましい。各個人がアセチルコリンエステラーゼ阻害剤類に対してどの程度の感受性を有しているかという点に関しては非常な差異が存在している。このため、ガランタミンの量は低用量で治療を開始することにより適切なものに調節される。たとえば、1日あたり1 ms、好ましくは5 msで、適切と考えられる場合には1日あたり0、1 msといった低い用量で開始し、最初の2時間以内に患者がこの用量に対して良好な耐性を示した場合には用量を増やし、たとえば1回あたり10 msの用量で1日あたり3~4回投与を行い、またはある種の重篤な事例の場合には1日あたり60 msまたは11日あたり3~4回投与を行い、またはある種の重篤な事例の場合には1日あたり60 msまたは11日の用量で3回または4回に分けて投与する。

コリン作動性の発作。すなわちあらゆる程度のアセチルコリンエステラーゼ阻害和頃による生命を危険に陥れるような用量依存性の割作用は是非とも避けなけなければならないことから、上述のように低い用量から開始することが適切であるものとされ、さらには、患者がアセチルコリンエステラーゼ阻害剤に対して非常に低い感受性しか有していない場合を除き、1日あたりの用量が150mを越えないこと、好ましくは1日あたりの用量が60mを越えないようにすることが適切とされる。この阻害剤に対する感受性が極めて低い場合には1日あたり200mといった高用量で使用することが可能であるものと考えられる。

本発明に基づく治療は好ましくは少なくとも2ヵ月間は行われるべきであり、たとえば3ヵ月間、あるいは症候群が消失するまで行われるべきである。

例として示されている臨床例から明らかなるように、ガランタミンは、実際に顕著な核果をもたらしているが、ニコチン性受容体の活性部位に対する高い選択性を有していることとバイボにおいて(in vivo) 人間の血液範疇門を通過することとが組み合わさっているという点においてガラタミンと機能的に等価である他のアセチルコリンエステラーと随告刺類もまた疲労症候群に対して有効であることと臨床的に許容されるものであることとの有益な組み合わせを意味するものであろうと仮定することは妥当なことである。しかしながらガランタミン、ガランタミンの追題、ならびにガランタミンの誘導体類はガランタミンの退状体造の独特の配位に由来する特異的な性質を有しており、これらの性質は顕著な効果にとって決定的なものである。

上述の内容にしたがえば、ガランタミンと機能的に等価の化合物とはここにおいては以下 のような化合物であるものと定義される。

a) ビトロにおいて(in vitro) Thomsenらの方法(後述の部分を参照)により副定した場合

られたならば、その薬物を本来の試験に供することができる。任意に、有望な薬物を Thomsonらにより説明されているバイボにおける(in vivo) 選択性に関する試験などの補 充的な短期間の試験に供することができ、また人間においてコルチゾールのレベルを増大 させるか否かを決定するための試験に供することができる。これらの二種類は試験をいず れも、必要不可欠な性質であるものと仮定すべき事柄に関して、当の有望な薬剤がガラン タミンと同等の範囲の特性を有しているか否かについてさらに知見をもたらすものであ る。末梢部における副作用に関しては当の薬物の作用についての臨床試験を行うに際して 評価を行うことが可能であろう。上述の薬理試験により最初に毒性に関する評価がすでに 行われている場合は、この臨床試験を行うことは経験的な観点ならびに倫理的観点から許 容され得るものである。有望な薬物の疲労症候群に対する効果の最終的評価に関しては、 合理的で有効な評価の計画は一名あるいは数名の患者を対象とした最初の試験、ならびに 最初の試験が肯定的なものである場合には、後述の最終的な二重音検法による試験を内容 とするものである。これらの試験はすべて適切に内容が定められた個潔な性質のものであ るため、特に初期のスクリーニングは適切に内容が定められたピトロで(in vitro)のもの であることを特徴とするものであるため、ガランタミンと同等の有益な機能を有している ことを確認するための一連の試験は合理的なものであり、わずらわしくはない機械的な手 順であり、この手順は技法に熟選した人間が容易に行えるものである。

本発明の方法において有益である。機能的な等価物類ならびにガランタミンの誘導体類はここにおいてガランタミンに関して述べられているのと同じ方法において採用されるものと考えられる。この文書においてこのような機能的な等価物あるいは誘導体の量に関して言及される場合には常にその量はアセチルコリンエステラーゼの阻害に関して臭化水素酸ガランタミンと同等の効力を有する量として示される。すなわち、上述のThomsen らの方法によるビトロで(in vitro)の試験において機能を有している誘導体あるいは誘導体がもたらすものと同等のアセチルコリンエステラーゼ阻害を生じさせる臭化水素酸ガランタミ

にプチリルコリンエステラーゼよりもアセチルコリンエステラーゼに対して、少なくとも10倍の選択性、好ましくは少なくとも20倍の選択性、より好ましくは少なくとも40倍の選択性、最も好ましくは50倍の選択性を有している化合物。

b) バイボにおいて(in vivo) 人間の血液配質門を通過することができる(化合物。

上記の定義から理解されるように、ある化合物が上記の基準(4) を潰たしているか否かを 決定するために、その化合物を適切に内容が定められた比較的短期間の試験(後述の部分 を参照)に供することができる。次いで、あるモデルを用いて当の化合物がパイポにおい て(in vivo) 人間の血液凝固門を递過する可能性(基準(b))の有無に関する評価を行うこ とができる。このようなモデルの一つはラットの全脳であり、このモデルにおいては、パ イボで(in vivo) ラットに対してアセチルコリンエステラーゼ(阻害剤)を投与し、次い でこのラットを開殺してからラットの脳のホモジネートを試料としてアセチルコリンエス テラーゼの活性に関する検査を行う。この後、得られた結果をアセチルコリンエステラー ゼ阻害剤類を投与されていないラットの脳におけるアセチルコリンエステラーゼの活性と 比較する。ラットを用いた別のモデルとしては同一のラットを対象としてパイポで (in vivo) 投与前および投与後における脳脊髄液中のアセチルコリンエスチラーゼ活性を測定 し比較するという方法が考えられる。当該の化合物が基準(3) を満たしており、且つ上述 のラットを用いたいずれかのモデルにおいて血液脳関門を通過する可能性を有しているこ とが明確にされた場合には、その化合物は有望な姿物であるものと考えられるであろう。 万一に備えて、人間における何らかの作用に関して評価を下す以前に、最初に奪性に関し て明らかにすることが必要とされる。このような最初の段階における毒性の決定はそれ自 体周知である方法が用いられる範疇試験により行うことができる。この範疇試験の後に、 有望な薬物がパイポにおいて(in vivo) ヒトの血液危間門を通過する能力を後に説明され ている方法により決定することができる。有望な薬物がこの能力を有していることが認め

ンの量として示される。

ブチリルコリンエステラーゼと比較した場合のアセチルコリンエステラーゼに対するアセ チルコリンエスチラーゼ阻害剤の選択性は上述の報文(ビトロおよびパイポで(In vitro and in vivo)のガランタミンによるヒト・アセチルコリンエステラーゼの選択的阻害. Life Sciences、Vol 46. pp. 1553-1558, 1990)において ThomsenとKewitzにより説明さ れているように、また T. Thomsen. H. Kewitz. O. Pleulにより説明されているように (J. Clin. Chem. Clin. Biochem. 26 469-475, 1988) ビトロならびにバイボにおいて(in vitro and in vivo)決定することができる。Life Sciences (Vol 46, pp. 1553-1558. 1990) において ThomsenとKewitzにより説明されているビトロで(in vitro)の試験は基準 (a) に関連して先に言及されている試験であり、またブチリルコリンエステラーゼと比較 した場合のアセチルコリンエステラーゼに対する選択性の数値に関する(10倍、20 倍、40倍)官及が請求事項においてなされている場合には常に基準(4) に関連して先に 官及されている試験を意味している。 Thomsenと Keritzによれば、説明されている条件に おいて試験を行った場合は、具化水素酸ガランタミンは50倍の選択性を示すものとされ ている。そしてこの退択性に関する値はビトロにおける(in vitro)選択性がここにおいて 考察される場合にはいつでも「所定値」として扱われものであり、また、他のコリンエス ナラーゼ阻害剤頭の選択性を決定するための基準値(calibration value)として使用する ことのできるものであると考えられる。この基準値は ThomsenとKevitzにより説明されて いる試験を何回も繰り返し行った場合につねに臭化水素酸ガランタミンを用いて確証すべ き値である。したがって、この決定法においては、好ましいとされるアセチルコリンエス - テラーゼ阻害剤は説明されているピトロで (in vitro)の方法においてブチリルコリンエス テラーゼと比較した場合のアセチルコリンエステラーゼに対する選択性が少なくとも10 倍である阻害剤であり、たとえばブチリルコリンエスチラーゼと比較した場合のアセチル コリンエステラーゼに対する選択性が少なくとも20倍である阻害剤であり、また、たと

えばプチリルコリンエステラーゼと比較した場合のアセチルコリンエステラーゼに対する 選択性が少なくとも40倍である阻害剤である。

有望な薬物のスクリニーングにおいて実際的な手段として使用することのできる。 市販されている材料を用いて比較的容易に利用するこのできる選択性に関する試験法はここで例 1 において説明されているものである。

人間においてバイボで(in vivo) 血液脳関門を通過する能力は「糖性脳幹反応」と称することができるものと考えられる試験あるいはCRH、ACTH、コルチゾールの測定に基づいた試験のいずれかにより評価することができる。これらの試験の背景となる論理的根拠ならびにこれらの試験の実施法は以下に説明されている。

際性脳幹反応試験はそううつ病患者がコリン作動性の作用に対して過敏であり、そううつ 病の一つの症状は聴覚信号に対する過敏性であり、この過敏性は脳幹における聴覚系の核 において、すなわち血液脳関門の「脳側」において、聴覚により生じた電位の振幅が増加 することにより評価されるものであることが認められていることに基づいたものである。 そううつ病患者がアセチルコリンエステラーゼ阻害剤のようなコリン作動性薬を役与され ていない場合は、この過敏性そのものは正常な人間におけるよりも小さな振幅として現れ る。そして、当然のことであるが、コリン作動性薬が血液脳関門を通過する能力を有して おり、そのため脳幹における聴覚系の核に入り込む場合には、そううつ病患者に対してコ リン作動性薬を投与した場合には振幅は顕著に増大する。例3も参照のこと。

CRH (脳の視床下部から放出される副腎皮質刺激ホルモン放出ホルモン、ならびにこれは脳下垂体からACTHを放出させ、副腎髄質からコルチゾールを放出させる)およびACTH (向副腎皮質ホルモン、これは副腎髄質からコルチゾールを放出させる)の測定

リルコリンエステラーゼは何ら阻害されていなかったことをThomsen とKeritzは見い出している。これらの決定はまたこの特許の領求範囲においても首及されており、またこれらの決定は、臭化水素酸ガランタミンとは異なる有望な薬物の対応する選択性の評価との関連において「基準となる所定値」として考えられるべきものであり、この基準となる所定値はこの試験を繰り返して行った場合に常に臭化水素酸ガランタミンを用いて確証されるものである。

前述のように、ガランタミンの環状構造が特別な配位を有していることから、ガランタミン・ガランタミンの塩類。ならびにガランタミンの誘導体類は特異な性質を備えることが可能となっており、それらの性質は本発明により明確にされている顕著な効果にとって決定的なものである。したがって、本発明の一つの態様によれば、本発明による治療において価値があり有益であるものと考えられる化合物類とは式IIの構造を有している化合物である(式口はまたガランタミンそのものを意味するものでもある)。

上式においてR¹ およびR² は同一のもの若しくは異なるものであり、それぞれ水素原子あるいは低級アルカノイル基のようなアシル基を意味しており、たとえばアセチル基であ

の基づいた別の試験はアセチルコリンエステラーゼ (阻害剤) を投与する前および投与した後の健康な人間におけるCRH、ACTH、コルチゾールの血中温度を測定することにより行われる。これらの三種類のホルモンのいずれもの温度が投与後に増大している場合、あるいは少なくともCRHとコルチゾールが増加している場合、その現象は当のアセチルコリンエステラーゼ (阻害剤) が中枢神経系において効果を育していることを証明するものである。またこれはバイボで (in vivo) の試験であることから、この現象はさらに当のアセチルコリンエステラーゼ (阻害剤) が血液管質門を通過していることを証明するものである。

前述のように、アセチルコリンエステラーゼ阻害剤の選択性は、補完的に特性を明らかに するものとして、ガランタミンを対象として ThomsenとKevitzにより行われ上述の報文 「ピトロおよびパイポで(in vitro and in vivo)のガランタミンによるヒト・アセチルコ リンエステラーゼの選択的阻害」 (Life Sciences, Vol 46. pp. 1653-1658, 1990)にお いて説明されている。

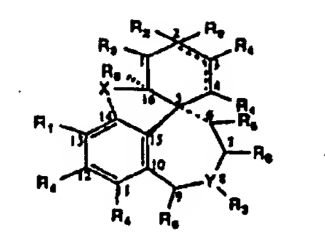
パイポで(in vivo) の決定法と限達づけて随意に表示することができる。この決定法においては、好ましいときれるアセチルコリンエスチラーゼ阻害剤は、健常な成人に対して10歳の量を投与した場合に、およそ2~5分以内に成人からの赤血球においてアセチルコリンエステラーゼの活性を少なくとも40%阻害する結果をもたらし、且つこの赤血球中のブチリルコリンエステラーゼを実質的に阻害することのない阻害剤である。たとえば健常な成人に対して10歳の量を投与した場合におよそ2~5分以内に成人からの赤血球においてアセチルコリンエステラーゼの活性を少なくとも50%阻害する結果をもたらすようなアセチルコリンエステラーゼ阻害剤である。ガランタミンの場合、健康な志願した被験者に対して静住により10歳のガランタミンを没与した場合、投与してから2分以内に赤血球においてアセチルコリンエステラーゼが85%阻害されていたが、血験中のブチ

り、あるいはたとえばメチル、エチル、プロビルまたはイソプロビルなどの直積あるいは 枝分かれしたアルキル基である。R®は直鎖または枝別れしたアルキル基、アルケニル基 あるいはアルカリル(alkeryi) 基であり、これらの基は任意にハロゲン原子。あるいはシ クロアルキル基、水酸基、アルコキシ基、ニトロ基、アミノ基、アミノアルキル基、アシ ルアミノ基、ヘテロアリール基、ヘテロアリールーアルキル基、アロイル基、アロイルア ルキル基、あるいはシアノ基により置き換えられる。R®は四つの環状骨格を形成してい る炭素の少なくとも一つに結合している水素原子あるいはハロゲン原子を意味している。 ただしR®が窒素原子に隣接した位置に存在している場合は、R®は好ましくはハロゲン 原子、ならびにたとえば臭化水素酸塩、塩酸塩などのハロゲンの塩、メチル破離あるいは メチオダイドとは異なるものであることを条件とする。

式 I の化合物類においては、アルキル部分は好ましくは I ~8個の炭素を有するものであり、ハロゲン原子は好ましくはファ素、塩素、または臭素であり、特にファ素または塩素であり、アリール部分は好ましくはフェニル基であり、シクロアルキル基は好ましくは3~7 具環であり、特にシクロプロピルあるいはシクロプチルであり、またヘチロアリール部分は好ましくは5~8 具環であり、たとえばチエニル、フリル、ピリジル、ピロリル、ピリザニルである。

式 I の化合物類としては EP-A-236684において説明されている化合物類が挙げられる。式 I の化合物類は EP-A-236684において説明されている手法をも含む通常の手法に従い複製 することができる。

ガランタミンと類似の保道を有しているという観点から、本発明の方法において有用で価値を有している化合物類であるものと考えられる。広い範囲の化合物類は一般式Iで示されるガランタミンの誘導体質である。



上式において点様は示されている一つ若しくは二つの位置において場合によっては二重結合が存在していることを意味しており、R。およびR。はそれぞれ別個に水素、水砂葱、アミノ基ないしはアルギルアミノ基、シアノ基、スルフヒドリル基、炭素原子が1~6個のアルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、R。が置換されているアリールチオ基、R。が置換されているアリールオキシ基、R。が置換されているアリールチオ基、R。が置換されているか若しくは置換されていないところの脂肪族の基あるいはアリール・カルバミル基、アルアルキルチオ基、R。が置換されているアルアルコキシ基、R。が置換されているアルアルコキシ基、R。が置換されているアルアルコキシ基、R。が置換されているアルアルカノイルオキシ基、ペンゾイルオキシ基、R。が置換されているペンゾイルオキシ基、アリールオキシカルボニル基、ならびにR。が置換されているペンゾイルオキシ基、アリールオキシカルボニル基、ならびにR。が置換されているアリールオキシカルボニル基、ならびにR。が置換されているペンゾイルオキシ基、アリールオキシカルボニル基を内容とするグループの中から退ばれるものであり、R。はまた最高で炭素数が14のアルキル基、あるいはヒドロキシメチル基であってもよく。R。はまたカルボキシメチル基であってもよい。ただし、R。あるいはR。がヒドロキシメチル基でない場合には少なくともR。またはR。のいずれか一方が水砂蒸、アミノ基、またはアルキ

R。は水素あるいはヒドロキシメチル基である。

R。は水常あるいは炭素数が $1 \sim 6$ のアルキル基であり、またはR。が水酸基の場合にはR。は式 I の一部であってもよく、その場合にはR。は水業でありR。が結合部(linking bond)である:あるいは

R. およびR. は合わさってセミカルパゾンを形成していてもよい。

Xは酸素あるいはNR。である。

Yは窒素あるいはリンであり、

ならびにそのメチレンジオキシ誘導体類である。ただしこれはXが酸素である場合は、 R。はR、がメトキシ基であればメチル基ではなく、R。は水酸基であり、そしてR。は、 すべて水素であることを条件とする。

あるいは、薬物として許容される酸が加えられた。これらの化合物の塩。

式IIの下位分類ならびに特定の化合物類の例は WD 88/08708に示されており。 WD 88/087 08においてはまた式IIの化合物類の顕製法も明らかにされている。

ガランタミン、ガランタミンの塩類、ガランタミンの防導体数、ならびに適切な場合には 機能的にガランタミンと等しい化合物類をたとえば10~60mgと言った1日あたり5~ 150mgの用量で、またたとえば10~40mgといった1日あたり10~50mgの用量 で、用量を患者ならびに患者の反応に適合したものにして、経口投与することができる。

ルアミノ基であることを条件とする。

R。 は水素、炭素数が1~6の直鎖または枝分かれしたアルキル基。シクロアルキルメチル基、フェニル基、R。が置換されているフェニル基、アルキルフェニル基、R。が置換されているアルキルフェニル基、αーないしはβーフリル基、αーないしはβーチエニル基、チニル基、ピリジル基、ピラジニル基ならびにピリミジル基の中から選択されるヘチロ環基、アルキルーヘテロ環基、あるいはR、がアルキル基またはアルコキシ基であることを条件とするR、が置換されているヘテロ環基。

各R。は個別に水景、水酸基、スルフヒドリル基、アルキル基、アリール基、アルアルキル基、アルコキシ基、メルカプトアルキル基、アリールオキシ基、チオアリールオキシ 基、アルカリルオキシ(alkaryloxy)基、メルカプトアルカリルオキシ(secresptoalkaryloxy)基、ニトロ基、アミノ基、N-アルキルアミノ基、N-アリールアミノ基、N-アルカリルアミノ (if-alkaryloxino) 基、フルオロ基、クロロ基、プロモ基、ヨード基、トリメチルフルオロメチルの中から選択されるものである。

R。はR。と同じグループの中から選択される。

R。 は水素、ハロゲン、トリフルオロメチル基、あるいは炭素数が1~4のアルキル基である。ただし、R。は7または8に位置しており、好ましくはハロゲンでないことを条件とする。

R・は R と同じグループの中から選択されるか、あるいは炭素数が $1 \sim 2$ のヒドロキシアルキル基であってもよい。

先に述べたように、治療はしばしば低用量で開始しなければならず、次いで適切である用量が明確になるまで用量を増加させる。機能的にガランタミンと同等の化合物類あるいはガランタミン誘導体類の用量は異化水素酸ガランタミンの効力と等しい量で以て表示され、この比較の基礎とされるものは前述の Thomsenらによるビトロで(in vitro)のアセチルコリンエステラーゼ阻害の能力である。

非経口による投与範囲の例はたとえば5~1000mgと言った1日あたり0.1~1000mgの範囲であり、またたとえば50~300mgと言った1日あたり10~500mgの範囲である。用量はより低いものである方がしばしば好ましく。その場合はたとえば10~30mgと言った1日あたり10~50mgの範囲である。

. i. .

経口投与の場合は、ガランタミンと同等の化合物は、たとえば水性の影濁液またはエタノール水溶液、あるいは旋剤またはカブセルなどの固形の組成物へ製剤することができる。経口投与用の影濁液または溶液の濃度は一般的には1~50mm/mをであり、より一般的には5~40mm/mをであり、たとえば10~40mm/mをであり、典型的にはガランタミンが20~30mm/mをである。1日あたり体置1kmあたり0.5~5mmの範囲への分割量が有益であり、場合によっては1日あたり体置1kmあたり0.3~1mmの範囲の分割量もまた有益であることが証明されている。用量の例は最高1日あたり2000mmであり、たとえば1日あたり10~600mmまたは5~2000mmである。言及しておかねばならない他の範囲は1日あたり10~600mmまたは10~30mmである。一般的には、体重が40~100kmの患者に対しては1日あたり20~100mmの用量で投与することができる。しかしながら、適切とされる場合はこのような用量はこの体質範囲に属さない患者にとっても有益であることを証明することができるであろう。けれども、体重が40~

特表平6-507617(44)

100kgの患者に対して1日あたり50~300mgという他の用量の例もまた非常に有益であるものと考えられる。また別の場合、10mgといった低い用量ならびに200mgといった高い用量がこの体質範囲に属する患者にとって適切であることがある。

ガランタミンならびに築物として許容される酸を添加したガランタミンの塩類、ガランタ ミンの誘導体質、ならびにその代わりとして適切な場合には機能的にガランタミンと同等 の化合物類を皮下、静脈内、あるいは筋肉内へ注射することができる。

ガランタミンを非経口投与する場合の用量はまた患者の体重を基準として表示することも

上述の投与形態はいずれもそれ自体周知である方法により調製される。

ガランタミンは高度の安全性を有しているもの考えられるべきであるけれども、投与を受けた少数の思密においてある種の副作用がこれまでに認められている。これらの副作用は軽度の吐き気(しかしながらこの吐き気は投与が開始されてからおよそ1週間後には消失する)であり、およそ30%の事例において認められている。また5~10%の患者において嘔吐ならびに眩暈感が認められている(この場合にも大半の事例においては投与が開始されてからおよそ1週間後には消失する)。より重篤な副作用が4~6%の患者において認められる。これらのより重篤な副作用はこの疑例の効果に照らして考えた場合に許容され得るものと考えられなければならない。しかしながら、不触球の発現が疑われる患者の場合には、本発明による治療と組み合わせて、たとえばアトロビンを投与することを考えに入れなければならない。

コリンエステラーゼ阻害利潤。ガランタミン、ガランタミンの塩類。ならびにガランタミンの誘導体類の役与形態は経口または非経口とすることができる。投与形態は患者の年齢および体量、ならびに患者の日常生活。さらには疾患の重症度に左右される。

非経口投与には適切な注射法。たとえば静脈注射、筋肉内注射、皮下注射を含めることができ、また経皮投与、直腸内投与、あるいはたとえば配腔内注入用のデバイスなどの適切なデリバリー・デバイスの埋込みを含めることができる。

非経口投与のための割削は溶液または熱微液、経皮投与のための硬膏、あるいは坐剤とすることができる。

できる。その場合。通常の用量はしばしば体験1ktあたり0、1~4mであろうと考えられる。デポー製剤(Depot compositions)の場合にはしばしば1日あたり0、01~5mg/kg の用量が放出されるであろう。

錠剤あるいはカブセルの調整においては、標準的な投剤またはカブセルの整度技術を採用することができる。希望する場合は、デンプンあるいは乳糖などの薬物として許容される 担体をガランタミンあるいはガランタミンの等価物の錠剤を開製するに関して使用することができる。カブセルはカブセル化するための物質としてソフトゼラチンを使用すること により調製することができる。希望するならば、このようなカブセルは徐放性カブセルの 形とすることができ、その場合には主カブセルの中にガランタミンあるいは機能的にガランタミンと等価の化合物類のマイクロカブセルが含まれており、これらのマイクロカブセルが致時間にわたる一定期間を通じて内容物を放出し、このため患者の血中においてガランタミンあるいは機能的にガランタミンと等価の化合物の進度が一定に保持される。

本発明によれば、以下に記されたような特別の観期とすることができる。

1日4回服用するための、異化水素酸ガランタミンあるいはこれと機能的に等価の化合物を0.1.1.2,5.10.25両含有している錠剤またはカブセル。あるいは日用量に等しい置を放出する徐放性の調製物。

5g4g4ならびに25g/g4の濃度で使用できる経口投与用の液体影別。

ガランタミンならびに機能的にガランタミンと等価の化合物の他の興味ある投与形態は坐 剤、緩慢に放出する硬膏剤、ならびに他のデポー製剤である。

血液試料中におけるコリンエステラーゼ活性に関する試験

方法

シグマ ダイアグノスティックス(Signs Diagnostics) から入手したシグマ ダイアグノスティックス(SIGMA DIAGNOSTICS 登録商標) のコリンエステラーゼ (PTC) キットをコリンエステラーゼ阻害剤の活性ならびに選択性を決定するために使用することができる。以下に、ニバリン(Nivalin: 兵化水素酸ガランタミン) の活性および選択性を決定するためにこのキットをどのように使用するかが説明されている。

コリンエステラーゼ活性の検定に関連した反応は以下の通りである。

プロピオニルチオコリン+H。O プロピオン酸+チオコリン

チオコリン+ 5.5'-ジチオピス-2- ニトロ安息香酸 → 6-チオ-2- ニトロ安息香酸

5-チオ-2- ニトロ安息香酸は405mmの吸収を測定することにより評価される。405mm の吸収における変化の率はコリンエステラーゼの活性に直接的に比例している。

赤血球中のコリンエステラーゼの活性は血清中プチリルコリンエステラーゼ(擬コリンエステラーゼ)ならびに溶血した全血(溶血血液)中のコリンエステラーゼの測定結果に基づいて計算することができる。 阿智は上述の方法により同時に制定され、以下の式によりヘマトクリット値に基づき評価される。

したがって、ECNE	-	HChE- (PChE×(1-Hct '))
Orthon C, Bale	_	Hct '

◆ ヘマトクリット値は%の単位で表示される(すなわち44%=0.44)

上式において、ECIEは赤血球のコリンエステラーゼ活性であり、PCIEは血漿のコリンエステラーゼ活性であり、HCIEは溶血血液のコリンエステラーゼ活性であり、またHot は試料のヘマトクリット値である。

コリンエステラーゼ活性を評価するための別の方法は血漿のコリンエステラーゼおよび情 製された溶血した赤血球中のコリンエステラーゼを測定することである。この例定を行う ことにより、値を直接的に得ることができる。

3名の患者からの血液試料に関してシグマテスト (Signa test) を用いて試験を行った。この試験はニバリンが添加されていない試料。ビトロにおいて (in vitro) 1、25 μ g/ μ Q ならびに 2、5 μ g/ μ Qのニバリンが添加された試料を対象として行われた。結果は以下の表 1、1 に示されている。

ニバリンの活加量 μ g/m l	海血血液の ChE 括性	血清の ChE 活性
0	1. 00	1. 00
1. 25	0.96	0. 98
2. 50	0.86	0. 97

この結果から異化水素酸ガランタミンの濃度が増加するに連れ溶血血液のコリンエスチ ラーゼ活性が明らかに低下していることが認められ、一方血清における活性に関するデー タには異化水素酸ガランタミンが添加されてことへの反応としての統計的に有意な変化は 認められない。このことは異化水素酸ガランタミンはブチリルコリンエステラーゼよりも アセチルコリンエステラーゼに対して高い選択性を有していることを意味している。

プチリルコリンエステラーゼよりも赤血球中のアセチルコリンエステラーゼに対して選択 性を有していることはムスカリン性受容体の活性部位におけるアセチルコリンエステラー ゼよりもニコチン性受容体の活性部位におけるアセチルコリンエステラーゼに対して選択 性を有していることを反映しているものであるものと考えられる。

この試験法は選択性という観点からコリンエスチラーゼ阻害剤類として有望な薬物のスクリーニングに用いることができる。

P 2

ガランタミンを含有している錠剤の製剤

ガランタミン1mxを含有している錠利1錠における組成

臭化水紫酸ガランタミン	0.001 g
リン酸カルシウム	0.032 g
乳糖	0.005 g
小麦デンプン	0.0056 g
微晶質セルロース	0.015 g
ラル ク	0.0007 g
ステアリン酸マグネシウム	0.0007 g

ガランタミン 5mgを含有している錠剤 1 錠における組成

兵化水素酸ガランタミン	0.005	6
リン酸カルシウム	0.024	g
乳糖	0.004	8
小麦デンプン	0.004	ď
微晶質セルロース	0.04	5
タルク	0. 002	g
ステアリン酸マグネシウム	0.001	E

ガランタミン1 Omgを含有している錠削1錠における組成

臭化水素酸ガランタミン	0.010	æ
乳糖	0.040	g
小表デンプン	0.0234	g
徴品質セルロース	0.0374	g
ラル ク	0.0036	g
ステアリン酸マグネシウム	0. 0012	5
ゼラチン	0. 0044	¢

四製法

これらの統列はいずれも通常の錠剤を造の手順に従い調製される。

643

慢性疲労症候群 (CFS) を呈している患者に関する診断基準

慢性疲労症候群の診断を行うために、診断のガイドラインが公表されている(6)。

- ・主要な症状が疲労であることを特徴とする症候群
- ・終生のものではない。明瞭な発症を伴う症候群
- ・疲労が重篤のものであり、不能状態のものであり、肉体的および精神的機能に影響を及

特表平6-507617 (18)

ほすものである.

- ・当の政労症候群は少なくとも6ヵ月持続しているものでなければならず、その期間中に 全時間の50%を越えて現れていたものでなければならない。
- ・他の症状、特に筋痛、気分ならびに腫瘍に関する障害が存在していることがある。
- ・ある種の患者の場合には上記の定義から除外されなければならない。以下に記した条件 に放当する場合は除外される。

慢性疲労を生じさせることが知られている医学的状態が明らかに認められる患者(たとえば重萬の貧血)。このような患者はこのような医学的状態が治療開始時に診断されたかそれよりも後の時点で初めて診断されたものであるかに関係なく紛外されなければならない。いずれの患者に関してもその病歴ならびに主治医により行われた健康 診断に関する記録が存在していなければならない。

現在の診断法により精神分裂病、そううつ病、物質利用障害、抗食障害とされた患者 あるいは器質性脳疾患であることが証明された患者。他の精神医学的障害 (うつ病、 不安障害、過換気症候群を含む) は除外理由とする必要はない。

914

歴染後級労症候群(PIES)の患者に関する診断基準

この患者は先に定義されているCFSに関する基準を満たしていなければならず、また以下の基準をも満たしていなければならない。

線の間に効果が認められなかったものと臨床医が認めた場合に、このもう一方の投与への 切りかえが行われた。

評価に利用することのできるデータは軽額障害、疲労、筋痛、作業能力/満足感、眩暈感を評価するための患者が完成させる一連の視覚的なアナログ尺度を含むものであり、また 視覚的な探索作業における反応時間をも含むのであった。

绘果

投与開始後の最初の2週間における視覚的なアナログ尺度から得たデータの分析結果は表 6. 1に示されている。

ガランタミンの投与を受けた患者とブラセボの投与を受けた患者の間における基本的な、 全体的な成績上の差異を評価するために、すべての尺度に関して変化の中央値(高い方の 50%のスコアと低い方の50%のスコアを弁別するための統計値)がブラセボの投与を 受けていた患者について算出された。

「ブラセボ反応」の平均値の指標としてこの中央値を用いることにより、ガランタミンの 投与を受けていた患者の68.18%においてアナログ尺度における変化はブラセボ投与 群における中央値よりも上に位置しており、(ブラセボの投与を受けていた患者の上位 50%との)差異は統計的に有意であることが認められた(正確なp=0.033)。こ のことはガランタミンの投与を受けていたCFSの患者の場合は視覚的なアナログの尺度 においてより有益な変化を生み出すような基本的な傾向があることを証明するものであ り、こうした傾向は「ブラセボ反応」として説明することのできないものである。

- ・発症あるいは治療開始の時点において歴染していることの明確な証拠がある。
- · 感染が発症してから後、当の症候群が少なくとも6ヵ月間存在している。
- ・当の感染は検査による証拠ですでに立証されている。

倒り

ガランタミンの慢性疫労症候群 (CFS) に対する効果に関する二量管検交叉統論

被験者

例4あるいは例5に説明されている基準を満たしている慢性接労症候群を呈している20名の思智。

方法

各患者に対して最低8週間にわたり投与を行った。患者を適切である用量において安定させるために最初の2週間の間に段階的に用量を増大させるスケジュールが組み込まれた。 試験は8週間にわたり実施された。

1 1名の患者を無作為にガランタミン投与群に割り当て、残りの8名の患者に対してはプラセボの投与を行った。2週間の投与を行った後にもう一方の投与に切り換えることを選択するためにこの試験のプロトロルが関床度に用意された。当の患者において2週間の治

治療が有益であるか否かに関する患者自身による評価から目を転じて、投与が開始されてから最初の2週間における臨床医による反応の評価を見た場合、この時点において無作為にプラセポ群に割り当てられた9名に患者はいずれもガランタミンの投与へと切りかえられたのに対して、ガランタミンの投与を受けていた11名の患者のうちわずかに1名がプラセポの投与へ切りかえられたに過ぎないことが認められた。このような差異(すなわち9名に対して11名中1名)は値めて有意である(正確なp=0.0006)。特等に値することはガランタミンの投与からプラセポの投与に切りかえられた1名の患者は、プラセポの投与を2週間受けた後に、反応を示さないことが認められ、そのためガランタミンの投与に戻されたということである。

視覚的なアナログ尺度における平均値 (標準偏差)

尺度	投与冀和 (人政)	投与開始時	1 週間後	2週間後
種挺	ガランタミン(11)	20.78(2.13)	17.00 (2.25)	18. 42 (2. 09)
体条	ブラセボ(9)	22.96 (1.34)	19.51 (2.44)	18. 22 (2. 96)
疲労	ガランタミン(11)	29.41(1.64)	29. 76 (1. 70)	29. 21 (2. 32
	プラセポ (9)	28. 62 (1.97)	27. 67 (2. 26)	26. 53 (1. 77)
防捕	ガランタミン(11)	17.58 (0.74)	15. 95 (0. 73)	13. 58 (1. 26)
	プラセポ(9)	17.26 (0.71)	16.03(1.02)	14.69 (0.95)
作欺他力	ガランタミン(11)	9. 43 (1. 17)	11.61 (1.28)	9, 64 (1, 61)
/ 清足略	ブラセボ(9)	11.29 (0.99)	10.80(1.36)	9. 43 (1. 21)
115	ガランタミン(11)	5.31 (0.93)	5.89 (0, 90)	5.62 (0.90)
	ブラセポ(9)	6. 64 (0. 75)	5.66 (0.81)	5. 02 (0. 81)
支量感	ガランタミン(11)	8.05(1.25)	9.60 (1.79)	8. 79 (1. 81)
	プラセポ(9)	6.47(1.61)	6.94 (1.78)	7. 52 (2.01)

合計8週間の試験期間中に無作為にガランタミンの投与群に割り当てられた思者ならびに プラセポの投与から切り換えられた患者の双方を対象として、投与期間中におけるガラン タミンの投与を受けたすべての患者の視覚的なアナログ尺度における変化に関して評価が 行われた。そのデータは表も、2に示されている。

表6.3

投与開始時	1 通 知 後	2 週間後	4 透問後	8 透 M後
N=19	N=19	N•18	N=18	N=17
6.79 (0.36)	6. 24 (0. 40)	5. 61 (0. 43)	5. 83 (0. 40)	5. 25 (0. 31)

統計的分析の結果はこの変量に関する投与期間中の変化は有意であることを証明するものである(F=4.356,4/60,p<0.001)。

認知失雄に関する質問票(Cognitive Follure Questionnaire)からのデータは投与開始、時、投与開始から6週間後、8週間後においてガランタミンの投与を受けていたすべての思者に関して入手されている。そのデータは表6、4に示されている。

表6.4

投与開始時	4週間後	8週間後	
N=19	N=17	N-17	
47. 74 (3.56)	40.94 (3.87)	38, 47 (3, 71)	

統計的分析の結果はこの変量に関する投与期間中の変化は有意であることを証明するのである (F=5.339.2/30.p<0.001)。

ガランタミンの投与を受けていた患者の

視覚的なアナログ尺度における平均値(標準値差)

表6.2

Rost 	投与開始時 N=19	L 遊間後 N=19	2 週間後 N=18	4 透間後 N=18	8 運動後 N=17
連組建吉	19. 45 (1. 63)	17.28 (1.68)	15.51 (1.91)	11.89 (1.95)	10.88 (1.93)
校労	28.00(1.28)	26.63 (1.77)	20. 64 (2. 09)	17.42 (2.15)	17. 61 (2. 21)
紡術	16. 32 (0.69)	14. 25 (0. 89)	11. 24 (1. 12)	12. 01 (1. 15)	10. 51 (0. 98)
作業	9.,21 (0.83)	10.22 (1.07)	8, 21 (1, 17)	7.40 (1.25)	7. 34 (1. 12)
記憶	6. 10 (0. 64)	5.41 (0.61)	4.79 (0.59)	4. 33 (0. 70)	4. 50 (0. 68)
这是悠	8. 39 (1. 18)	8.96 (1.40)	6.94 (L.40)	6.30(1.32)	4.77 (1.23)

統計的に有意な投与期間中における変化が軽短減害(p<0.001)、統労 (0.001)、統労 (p<0.001)、統所 (p<0.001)、作業能力/満足感 (p<0.001)、ならびにおよび 眩暈感 (p<0.001) を評価するための尺度において認められる。

視覚的な探索作業における平均反応時間に関するガランタミンの投与を受けて患者の比較 データは以下の表 6.3に示されている通りである。

ここに示されたデータはCFSの治療においてガランタミンによる治療が助力を有していることを裏付ける明瞭で甘属一貫した証拠を与えるものであるものと考えられる。この証拠はこの投与が有益であるか否かに関する患者による全体的な自己評価の解釈から導き出されるものであり、また経験豊富な「投与内容を知らされていない」臨末度がプラセボ投与群のすべての患者をわずか2週間の投与の後に活性を有する觀測の投与へと移したのに対してガランタミンの投与を受けていた患者のうち囲じ時点でプラセボの投与に切り換えられた患者はわずか1名に過ぎなかったという事実から導き出されるものである。ガランタミンが存益な作用を有していることの別の証拠は視覚的探索作業(集中力ならびに注意力に関する。有効であることが十分に証明されている試験)において有意な改善が認めれたこと。ならびに認知失端を評価するために計価された質問票において改善が認められたことから導き出されたものである。

616

现性脳幹反応

方法

耳においてクリック刺激に由来する電位を接続者の頭部の外側に取り付けた電極を用いて 測定する。一連の電位の配列は脳幹および脳からの成分を意味している。

被験者

うつ状態にある双極性そううつ病を呈している患者。ならびに健康な人間。

ガランタミンを10吨含有している錠剤

紶果

図1A、1B、2A、2Bは薬剤の投与を受けた、あるいは受けていない、うつ状態の患者ならびに健康な人間からの電位を示したものである。

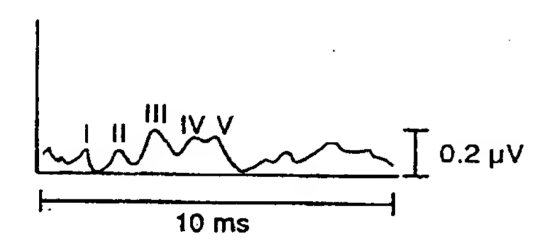
図1Aならびに図2Aから、うつ状態の患者においては、投与を受けていない場合の時性 脳幹反応はより小さなものであり、その振幅は投与を受けていない健康な人間の振幅と比較した場合にほぼ半分であることが認められる。

そのうえ、図1Aならびに図1Bから投与を受けていない患者と比較した場合にうつ状態にある投与を受けていた患者における振幅は劇的に増大することが認められる。

また、図2Aならびに図2Bから、電位は投与を受けていない人間から投与を受けていた 人間へとは変化していないことが認められる。

植論

うつ状態にある人間における結果から、上述のようなガランタミンの投与が行われた後に 電位が変化することが認められる。この事実はガランタミンは血液脳関門を通過する能力 を有しているに違いないことを意味するものである。というのは、血液脳関門の「脳側」 に位置している脳幹においてシナブスを阻害することが可能であるからである。



-, 😲 :

Fig. 1A

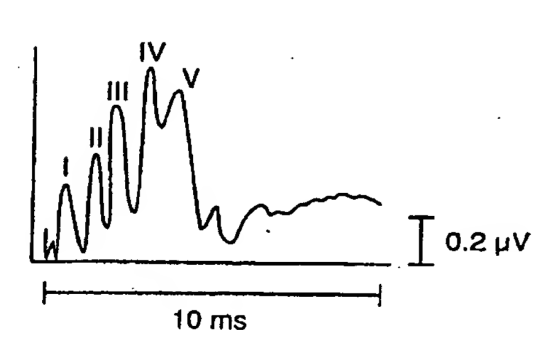


Fig. 1B

図の説明

図1Aはガランタミンの投与を受けていないうつ状態にある患者の聴覚性誘発反応を示したものである(うつ状態にあるそううつ病の患者)。

図1 Bはガランタミン1 Omを投与してから2時間後のうつ状態にある患者の聴覚性誘発 反応を示したものである(図1 Aと同じ患者)。

図2Aはガランタミンの投与を受けていない健康な人間の聴覚性誘発反応を示したものである。

図2Bはガランタミン10meを投与してから2時間後の健康な人間の聴覚性誘発反応を示したものである。

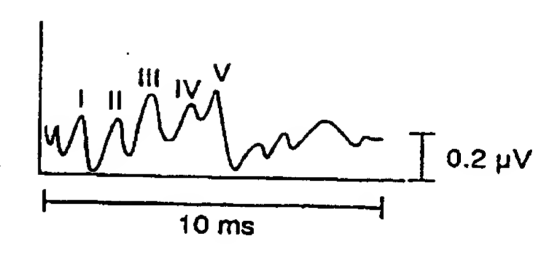


Fig. 2A

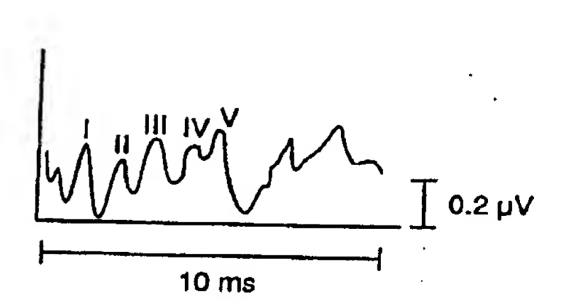


Fig. 2B

補正書の写し (翻訳文) 提出書 (特許法第184条の7第1項) 平成5年11月 + 0日

特許庁長官 殿

1. 特許出願の表示

PCT/DK92/00160

2,発明の名称

疲労症候群の治療

3. 特許出職人

住 所 デンマーク国 シャルロテンランド ディーケイー2920

ピンデスポルスペジ 18

氏 名 ブルグマン オレ (ほか1名)

国 籍 デンマーク国

4. 代理人

東京都港区成ノ門1丁目15番7号

〒115 TG115ビル 8階 (03) 3503-0091 (代表)

氏名 井理士 (8691) 重野 期

5. 補正書の提出年月日 1992年10月13日

6. 派付書類の目録

住所

(1) 補正者の写し (翻訳文)

1通



ルピリドスチグミン、ノルネオスチグミンならびにフパジン(huperzine).あるいはこれらのプロドラッグの中から選び出されたものであるところの、請求項1~6のいずれかに記載の使用法。

- 9. 当のコリンエステラーゼ阻害剤が実質的にニコチン性受容体の活性部位において退択 的に作用を及ぼすアセチルコリンエステラーゼ阻害剤であるところの。請求項1に記載の 使用法。
- 10. 当のアセチルコリンエステラーゼ阻害剤がブチリルコリンエステラーゼと比較して □アセチルコリンエステラーゼに対して少なくとも10倍の選択性を有している阻害剤であるところの。請求項1に記載の使用法。
- 11. 当のアセチルコリンエステラーゼ阻告剤がブチリルコリンエステラーゼと比較して アセチルコリンエステラーゼに対して少なくとも20倍の選択性を有している阻害剤であるところの、請求項10に記載の使用法。
- 12. 当のアセチルコリンエステラーゼ阻害剤がブチリルコリンエステラーゼと比較してアセチルコリンエステラーゼに対して少なくとも40倍の選択性を有している阻害剤であるところの、請求項10に記載の使用法。
- 13. 健常な成人に対して10mの量を投与した場合に当のアセチルコリンエステラーゼ 阻害剤がその成人からの赤血球におけるアセチルコリンエステラーゼ活性を少なくとも 40%阻害し、且つその成人からの赤血球におけるブチリルコリンエステラーゼを実質的 に阻害することのない阻害剤であるところの、精水項9に記載の使用法。

請求の範囲

- 1. 疲労症候群を治療するための棄物として許容される組成物を閲覧するために、薬物として許容されるコリンエステラーゼ阻害剤あるいはそのプロドラッグを用いる使用法。
- 2. 当の疲労症候群が重篤の疲労症候群であるところの、誠水項142配戦の使用法。
- 3. 当の疲労症候群が慢性疲労症候群であるところの、抗水項1に記載の使用法。
- 4. 疲労症候群に加えて、慢性疲労症候群が種間障害、筋痛、気分に関する障害、集中力の欠如ならびに眩暈感の中から選ばれた一つ若しくは複数の症状を含むところの、糖水項3に記載の使用法。
- 5. 当の疲労症候群が驱染後疲労症候群であるところの、辣水項1に記載の使用法。
- 6. 当の疲労症候群がヒト免疫不全症ウイルス(HIV)への感染に関連を有する疲労症候群であるところの、請求項1に記載の使用法。
- 7. 当の疲労症候群が子旗前症に関連を有する疲労症候群であるところの、請求項1に記載の使用法。
- 8. 当のコリンエステラーゼ阻害剤がガランタミンおよびガランタミンの誘導体類、ノルガランタミン類およびノルガランタミンの誘導体質。エピガランタミンおよびエピガランクミンの誘導体類。フィゾスチグミン、ククリンおよびタクリン系化合物。ファスシキュリン(fasciculin)、メトリィフォネート(metrifonate)、ヘプチルーフィンスチグミン、ノ
- 14. 成人に対して10mの量で投与した場合に当のアセチルコリンエステラーゼがその 成人からの赤血球におけるアセチルコリンエステラーゼ活性を少なくとも50%阻害する 阻害剤であるところの、請求項13に記載の使用法。
- 15. 当のコリンエステラーゼ阻害剤がヒトの血液脳間門を通過する能力を有している阻害剤であるところの、上記の各請求項のいずれかに記載の使用法。
- 16. 人間に対して役与した場合に当のコリンエステラーゼ阻害剤が人間におけるコルチ ゾールのレベルを上昇させる阻害剤であるところの、上記の積水項のいずれかに記載の使 用法。
- 17. コリンエステラーゼ阻害剤がガランタミン又はそれと同機能を有するものであると ころの、請求項1に記載の使用法。
- 18. 機能的に等価の化合物が、血液が関門を通過する能力を有しており、ブチリルコリンエスチラーゼと比較してアセチルコリンエスチラーゼに対して少なくとも10倍の選択性を有しているアセチルコリンエステラーゼ阻害剤である化合物であるところの、請求項17に記載の使用法。
- 18. 疲労症候群を治療するための薬物として許容される組成物を興製するためにガランタミンあるいはガランタミンの塩あるいはガランタミンの誘導体を使用する方法。
- 20. 当の化合物が一般式 I で示されるガランタミンの誘導体であるところの、請求項 19に記載の使用法。

上式において点線は示されている一つ若しくは二つの位置において場合によっては二重給 合が存在していることを意味しており、R:およびR。はそれぞれ別値に水漿、水酸基。 アミノ基ないしはアルキルアミノ革、シアノ基、スルフヒドリル基、炭素原子が1~6個 のアルコキシ基、アルキルチオ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、Ra が電換され ているアリールオキシ基、R。が撤済されているアリールチオ基、アルアルコキシ基、胎 防族部分またはアリール部分がR。が置換されているか若しくは置換されていないところ の脂肪族の基あるいはアリール・カルバミル基、アルアルキルチオ基、R。が置換されて いるアルアルコキシ茶、Rs が置換されているアルアルキルチオ基、アリールオキシメチ ル基。R。が直接されているアリールオキシメチル基。アルカノイルオキシ基、水酸基が 環境がされたアルカノイルオキシ基、ペンゾイルオキシ基、R. が運換されているペンゾ イルオキシ基。アリールオキシカルボニル基。ならびにR。が電換されているアリールオ キシカルポニル苦を内容とするグループの中から選ばれるものであり、Reはまた最高で 炭素数が14のアルキル基。あるいはヒドロキシメチル基であってもよく、Ra はまたカ ルポキシメチル基であってもよいが、ただし、R・あるいはR。がヒドロキシメチル基で ない場合には少なくともRiまたはRiのいずれか一方が水酸基。アミノ基、またはアル キルアミノ基であることを条件とし、

R。 は水素あるいは炭素数が $1 \sim 6$ のアルキル基であり、または R。が水酸基の場合には R。は式 I の一部であってもよく、その場合には R。は水素であり R。は結合部(linking band)であり、あるいは

R。およびR。は合わさってセミカルパゾンを形成していてもよく。

Xは酸素あるいはNR。であり、

Yは竄素あるいはリンであり、

ならびにそのメチレンジオキシ誘導体であり、ただしこれはXが設案である場合は、R。はR、がメトキシ基であればメチル基ではなく、R。は水酸基であり、そしてR。はすべて水深であることを条件とするものであり、

あるいは、薬物として許容される酸が加えられた、これらの化合物の塩類。

21. 当の化合物が式皿の構造を有しているガランタミンあるいはガランタミンの誘導体であるところの、請求項19に記載の使用法。

R。は水茶、炭素飲が1~5の直換または枝分かれしたアルキル基、シクロアルキルメチル基、フェニル基、R。が置換されているフェニル基、アルキルフェニル基、R。が置換されているアルキルフェニル基、αーないしはβーフリル基、αーないしはβーチェニル 基、チニル基、ビリジル基、ピラジニル基ならびにビリミジル基の中から選択されるヘチロ環基、アルキルーヘテロ環基、あるいはR'がアルキル基またはアルコキシ基であることを条件とするR'が関係されているヘテロ環基であり。

各名。は国別に水気、水酸基、スルフヒドリル基、アルキル基、アリール基、アルアルキル基、アルコキシ基、メルカプトアルキル基、アリールオキシ基、チオアリールオキシ 基、アルカリルオキシ(alkaryloxy)基、メルカプトアルカリルオキシ(mercptoalkaryloxy)基、ニトロ基、アミノ基、ドーアルキルアミノ基、ドーアリールアミノ基、Nーアルカリルアミノ(N-alkaryloxino)基、フルオロ基、クロロ基、プロモ基、ヨード基、トリメチルフルオロメチルの中から選択されるものであり、

R。はR。と同じグループの中から選択され、

R。は水素、ハロゲン、トリフルオロメチル基。あるいは炭素数が1~4のアルキル基である。ただし、R。は7または9に位置しており、好ましくはハロゲンでないことを条件としており、

 R_T は R_a と同じグループの中から選択されるか、あるいは炭素数が $1 \sim 2$ のヒドロキシアルキル基であってもよく。

R。は水素あるいはヒドロキシメチル基であり、

上式においてR¹ およびR² は両一のもの若しくは異なるものであり、それぞれ水素原子 あるいは低級アルカノイル基のようなアシル基を意味しており、たとえばアセチル基であ り、あるいはたとえばメチル、エチル、プロビルまたはイソプロビルなどの直鎖あるいは 枝分かれしたアルキル基であり、

R。は連鎖または枝別れしたアルキル高。アルケニル基あるいはアルカリル(alkaryl) 基であり、これらの基は任意にハロゲン原子、あるいはシクロアルキル基。水酸基、アルコキシ基、ニトロ基、アミノ革、アミノアルキル基、アシルアミノ基、ヘテロアリール基、ヘテロアリールーアルキル基、アロイル基、アロイルアルキル基、あるいはシアノ基により置き換えられるものであり、

R。は四つの原状骨格を形成している炭素の少なくとも一つに結合している水素原子あるいはハロゲン原子を意味しており、ただしR。が窒素原子に隣接した位置に存在している場合は、R。は好ましくはハロゲン原子、ならびにたとえば臭化水素酸塩、塩酸塩などのハロゲンの塩、碳酸メチルあるいはメチオダイドとは異なるものであることを条件とする。

22. ガランタミンの塩が臭化水素酸ガランタミンであるところの、腺水項19~21のいずれかに記載の使用法。

- 23. 当の銀労症候群が重席の銀労症候群であるところの。請求項19~22のいずれかに記載の使用法。
- 24. 当の疲労症候群が慢性疲労症候群であるところの。 請求項23に記載の使用法

- 特表平6-507617 (18)
- いて非経口投与されるところの、請求項1~29のいずれかに記載の使用法。

されるところの、貧水項31に記載の使用法。

- 32、コリンエステラーゼ阻害剤が、たとえば1日あたり50~300mgと言った。1日あたり10~500mgの範囲の異化水素酸ガランタミンと効力の等しい用量において投与
- 33、コリンエステラーゼ阻害剤が1日あたり10~50mmの異化水素酸ガランタミンと 効力の等しい用量において、特に10~80mmの異化水素酸ガランタミンと効力の等しい 用量において投与されるところの、請求項32に記載の使用法。
- 34, コリンエステラーゼ阻害剤が1日あたり5~2000mの異化水素酸ガランタミンと効力の等しい用量において経口投与されるところの。 請求項1~29のいずれかに記憶の使用法。
- 35. コリンエステラーゼ阻害剤が1日あたり10~500mgの臭化水素酸ガランタミンと効力の等しい用量において投与されるところの。精水項34に記載の使用法。
- 36. コリンエスチラーゼ阻害剤が、たとえば1日あたり10~30mの臭化水素酸ガランタミンと言った、1日あたり10~50mの臭化水素酸ガランタミンと効力の等しい用量において投与されるところの、請求項35に記載の使用法。

- 25. 当の疲労症候群に加えて、慢性疲労症候群が軽狙攻害、筋痛、気分に関する障害、 集中力の欠如、眩暈感の中から選ばれた一つまたは複数の症状を含むところの。 請求項 24に記載の使用法。
- 26. 当の疲労症候群が怒染後疲労症候群であるところの、論求項22に記載の使用 法。
- 27. 当の数労症候群がヒト免疫不全症ウイルス (HIV) への感染に関連を有している 裁労症候群であるところの、請求項23に記載の使用法。
- 28. 当の疲労症候群が子預前症に関連を有している疲労症候群であるところの、請求項22に記載の使用法。
- 29. ガランタミンの誘導体が人間の血液環境門を通過することのできる誘導体であるところの、請求項18~27のいずれかに記載の使用法。
- 30. コリンエステラーゼ阻害剤あるいはガランタミンあるいはガランタミンの塩あるいはガランタミンの誘導体が促剤、カブセル、有効成分を有しているマイクロカブセルを内包している体放性カブセル、溶液または懸濁液、経皮的に処理するための硬膏、あるいは坐剤である薬物組成物の形態において投与されるところの、請求項1~29のいずれかに記載の使用法。
- 31. コリンエステラーゼ阻害剤あるいはガランタミンあるいはガランタミンの塩あるいはガランタミンの誘導体が、たとえば5~1000mの臭化水素酸ガランタミンと言った1日あたり0. 1~1000mの範囲の臭化水素酸ガランタミンと効力の等しい用量にお

		国 肤	阴 查 報 告	De Table de appelles
I. CLASSIT	NEUE 10 / 01112	CT MATTER OF SPORT SELECTION	rick Cylindrick applies, projector gifts?	PCT/DK 92/00160
A 61	.5 X 31/435		A 61 K 31/14 A 61 K	31/405 31/66
O. FTELDS	SEARCHED			
Charles	_ 1	Meinen De	ero erora fander)	
			Clatrifignes Symbols	
Int.C1	. 5	. A 61 K		
		Destination Serviced in the first Called liber level Dessie	ther tim Meller on Democratical sum me legicomi in the Fields Georgical ^b	
or socra		TO SE RELEVANT		
			represent, of the orange pastages 14	Referent to Challe No.1
^	suppler	of Infactious Dise MRt 1, January-fabr Ty of chronic fatigu	BAPY 1991. S.E. STRAUS:	
^	supplem et al.:	"Review of laborate s with chronic fation	vary 1991. D. RUCIAVALD	
^	mgest"	vol. 38, no. 6, 198: what of patients with man, pages \$55-862	9, N.K. GANTZ et al.: h chranic fatigue	
	MARKET OF SE SENSEN	ति सम्बद्ध को प्रोप क्षत परिचार्क के क्षत ए स्टोरम्प्यकत	"I" love describes published after the in properly dest but not as excelled grief to be destroyed the princepts of ferrorised	mire the opposite that I shally underlying the
To depose of the second	mate which pure upper an or other special acts were proper special acts were proper to be as despen	of Frederica, was, embedded or the improvement filled days has	"It" describes of posterior interesting and the processor of ground grou	No. or separation to the delegal framepop throatest loop when the dest other josh food- ment to a person skilled
TETITS			"6" francis carbo of the part per	
		(Marabasa Saug	Uper of Madica of this Enterpoor	d America
. •	22-08-19	92	2 3. 09. 92	
	EUROPEA!	PATENT OFFICE	DOGNOCT	rour

(51) Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	FI
// A 6 1 K 31/66		8314 -4C	
37/64		8314 -4C	
C 0 7 D 471/08		7019 -4C	
487/04	1 3 7	7019 -4C	
487/06		7019 -4C	
491/06		7019 -4C	

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, MC, NL, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, SN, TD, TG), AT, AU, BB, BG, BR, CA, CH, CS, DE, DK, ES, FI, GB, HU, JP, KP, KR, LK, LU, MG, MN, MW, NL, NO, PL, RO, RU, SD, SE

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.